RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÈTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

1) Nº de publication : (A n'utiliser que pour le clessement et les commentes de secretaries) 2.140,977

(2) No d'acrepistrement national : 7
(A utiliser pour les paierments d'annuités.

71.38461

BREVET D'INVENTION

PREMIÈRE ET UNIQUE PUBLICATION

26 octobre 1971, à 16 h 6 mn. 26 décembre 1972. B.O.P.I. -- «Listes» n. 3 du 19-1-1973.

- (i) Classification internationale (int. Cl.) C 08 f 1/00//A 81 k 7/00; B 01 f 3/00, 17/00; G 08 f 15/00.
- (7) Déposent : Société anonyme dite : L'ORÉAL, résident en France.
- (7) Titulaire : Idem (7)
- Mandataire : Michel Nony, Consell en brevets d'invention, 1, rue de Stockholm, Paris (8).
- Procédé de préparation de polymères séquencés, produits obtanus à l'aide du procédé et compositions cosmétiques les contenant.
- (1) Invention de : Papan Toniou et Mme Handjani.
- 33 32 31 Priorité conventionnelle :

Vente des fascicules à l'IMPRIMERIE NATIONALE, 27, rue de le Convention - PARIS (15*)

()

3.0

15

()

()

La présente invention est relative à un nouveau procédé de prégaration de polymères séquencés.

Par polymères séquencés, on entend des polymères dont les motifs monomères le constituant sont regroupés par empères, ces groupements étant définis sous la dénomination de "séquences".

Lorsque les polymères séquencés comportent deux séquences différentes constituées chacune à partir de monomères identiques, coux-ci sont appelés polymères "biesquencés" et la distribution des motifs sur la chaîns polymérique peut être alors représentée de la façon enivante :

AA...AA~BB...BB

Par contre, lorsque les polymères comportent trois types de séquences différentes constituées chacuna à partir de monomères identiques, ceux-ci sont alors appalés polymères "triséquencés" et la distribution des motife monomères sur la chaîne polymèrique est alors représentée de la façon suivante :

AA... AA-BB... BB-CC... CC

Jusqu'à présent les polymbres séquencés de ce type ont été préparés par un procéd classique dont on ve reppeler ci-20 cessous les principales conditions et étapos.

Farmi les conditions requises pour la préparation des polymères séquencés selon le procédé classique, il faut en particulier mentionner les muyantes :

1°/ La polymérisation doit être initiés à l'aids d'un 25 catalyseur dit "anionique" qui est en général un métal appartenant au premier groupe du tableau périodique des éléments tals que le lithium, le sodium, le potassium, etc...ou des composés organiques de ces métaux. On peut par exemple citer des composés tels que le diphényl-méthyl-sodium, le fluorányl-lithium, le fluorányl-acdium, le naphtalène-sodium, le naphtalène-potassium, le naphtalène-lithium, le tétraphényl-disodiobutans, le phényl-isopropyl-potassium.

Dans le procédé classique le choix des catalyseurs de polymérisation revêt une très grande importance, car il perment de déterminer la structure du polymère séquencé.

2°/ La réaction de polymérisation doit ûtre effectuée dans des solvants aprotoniques tels que par exemple le bengène, le tôtrahydrofurane, le toluène, etc..., css solvants devant être rigourousement anhydres.

3º/ La réaction de polymérisation doit être effectuée en

1Z0/E00₽

+ DZW LINNERWN

40

18/02 S002 10:33 FVX

l'absence totale de toute trace d'oxygène et c'est la raison pour laquelle il importe que la polymérisation soit effectuée sous atmosphère d'azote.

 6 / La réaction doit en général être effectuée à une température excessivement basse de l'ordre de -50 à -70°C.

Les différentes étapes du procédé classique de préparation des polymères séquencés peuvent être résumées de la façon sulvante :

- a) On prépare tout d'abord une solution du catalyseur dans le solvant choisi pour la polymérisation.
 - b) On sjoute à la solution du catalyseur dans le solvant la quantité déterminée d'un des monomères devant conduire à une des séquences après homopolymérisation de ce monomère.
- c) Après formation de cette séquence, on introduit la 5 quantité choisé de l'autre monomère devant conduire à la formation de l'autre séquence,
 - d) On désactive alors la réaction da polymérisation à l'aide d'un inhibiteur tel que par exemple le méthanol.

Comme on peut le constater, le procédé classique d'ob-20 tention des polymères séquencés nécessits de grandes précautions et de nombreuses manipulations qui le rendent difficilement applicable au stade industriel.

Da plus de procédé na peut être mis en cauvre à partir de monomères comportant des hydrogènes mobiles.

En effet, dans le procédé classique, le catalyaeur est un métal du premiar groupe du tableau périodique des éléments ou un composé organique de ces métaux de telle sorte que les monomèxes à hydrogèns mobils fixent le métal et dès lors rendent totalement inactif le outalyaeur.

En coneéquence, le procédé classique utilisant un catalyseur anionique ne permet pas la préparation de polymères séquencés à partir de monomères à hydrogène mobile.

Par monomères à hydrogène mobile, on entend soit les monomères dont le carbons en a de la fonction carbonyl n'est 35 pas substitué soit des monomères comportant des fonctions alccol ou acide carboxylique libre.

La Société demanderesse vient de mettre au point un nouveau procédé de préparation de polymères adquencés d'une mése en ceuvre simple et pau onfeuse applicable à tous types de monodo mâxes et en particulier applicable aux monombres présentant dans

Ø 00¢\051

25

30

()

+ N2V LINNEGVN

18\02 S002 10:33 EVX

25

30

()

()

leurs molécules des hydrogènes mobiles.

Ca nouveau procédé de préparation de polymères séquencés est sesentiellement caractérisé par le fait que l'on effactue tout d'abord l'homopolymérisation partielle d'une quantité donnée d'un premier monomère en présence d'un catalyseur radicalaire ou d'un catalyseur d'oxydo-réduction; que l'on ajouté ensuits au mélange réactionnel une quantité donnée d'un second monomère; que l'on poursuit la réaction par copolymérisation desdits premier et second monomères; que l'on élimine ensuite du mélange réactionnel la quantité restante dudit premier monomère et qu'on achève la réaction par homopolymérisation dudit second monomère.

Solon le procédé tel qu'il vient d'être défini ci-dessus, il est possible d'obtenir des polymbres séquencés d'un type particulier que l'on dénoment par la suite "polymbres hiséquencés mixtos" dont la structure peut être représentée de la façon suivante :

AAA...AAA-BAB...ABA-BBB...BBB

Selon un mode de réalimetion particulier de l'invention, il est possible au cours de l'hompojumérisation du second monmère d'ejoutor dans le mélange réactionnel une quantité domnée d'un troisième monomère, de poursuivre alors la copolymérication du second et du troisième monomères, d'éliminar ensuite du mélange réactionnel la quantité restante du second monomère et d'achever alors la réaction par homopolymérisation du troisième monomère.

Selon ce mode de réalisation particulier de l'invention, on obtient ainsi des polymères séquencés que l'on dénommara par la suite "polymères triséquencés mintes" qui peuvent être représontés de la façon suivante :

AAA...AAA-AAB...ABA-BBB...BBB-UBC...ECB-CCC...CCC Selon une variante de ce mode de réalisation de l'invention, au cours de l'homopolyméricution du troisième monomère, on ajoute une quantité donnée d'un nouveau monomère et l'on poursuit la réaction jusqu'à l'homopolymériation de ce nouveau monomère. Une talls opération peut être répétée autant de fois qu'on le désire, ceci afin d'obtenir les polymères "polyséquencés mixtes" que l'on recherche.

Parmi les catalyseurs radicalaires permettent d'initier la réaction de polymérisation selon l'invention, on peut en particulier citer : l'azo-bis-isobutyronitrile, le perceyde de

+ N2V LINNEBAN MO05/021

18/02 5002 10:33 EVX

benzoyle, l'hydroperoxyde de cumème et le peroxyde d'acétyle.

Parmi les catalyseurs d'oxydo-réduction utilisable selon l'invention, on peut en particulier citer : le persulfate d'ammonium, le chlorure ferreux, l'eau oxygénée et le bisulfite de sodium.

Le procédé de polymérisation selon l'invention paut être indifféremment réalisé soit en masse soit en solution.

Lorsque la polymérisation est réalisée en masse, le catalyseur ent mélangé à une quantité donnée du premier monomère sous forme liquide de façon à amorcer la réaction de polymérisation.

A un temps donné, qui peut être facilement déterminé par une étude préalable de la cinétique d'homopolymérisation de ce monomère, on introduit alors le second monomère en quantité donnée, on laisse poursuivre la réaction de copolymérisation jusqu'à un temps donné qui peut également être facilement détarminé par une étude cinétique de la copolymérisation du premier et du sacond monomère, ce temps peut être très variable car il dépend de la vitesse relative de copolymérisation des deux monomères devant conduire à la formation du copolymère premier monomère/second monomère.

A ce temps donné, on introduit alors dans le mélange réactionnel un solvant du premier monomère, ceci de façon à pouvoir extraire du mélange réactionnel la premier monomère en excès.Après cette extraction la réaction de polymérisation est poursuivie, ce qui permet au second monomère de s'homopolymériser et conduire ainsi à un polymère "hiséquencé mixte".

Dans ce procédé do polymérisation en masse, le second monomère doit être soluble dans lo mélange premier monomère et homopolymère de ce monomère. De plus, il importe que le solvant permettant d'extraire le premier monomère ne soit pas un solvant du second monomère et du polymère déjà formé.

Le procédé de polymérisation selon l'invention peut être également réalisé en solution.

Dans co procédé de polymériestion en solution le premier monomère est mis en solution dans un solvant approprié en présence d'un catalyseur pormettant d'amorcer la réaction de polymériantion. À un temps donné qui peut être détorminé comms dans le procédé en masse, on ajoute alore le second monomère et l'un ortrait ensuite à l'aidé d'un solvant à un temps également donné,

LZ0/900 Pi

 \cap

()

35

+ DZV FINNEGAN

18/02 S002 10:34 FVX

25

35

 $^{\circ}$

()

facilement déterminable comme dans le procédé en masse, l'excès de premier monomère, On poursuit alors la polymérisation de façon à homopolymériser le second monomère.

Selon ce procédé, on obtient également un polymère "bi-5 séquencé minte".

Dans ce procédé de polymérisation en solution, le second monomère doit être soluble dans le mélange constitué par le solvant, le premier monomère et l'homopolymère du premier monomère déjá formé.

10 Le solvant permettant d'extraire l'excès du premier monomère ne doit pas être alscible avec le mélange réactionnel et de plus ne doit pas être un solvant du second monomère et du polymère déjà foiraé.

En général, il est préférable de réaliser plusieurs 15 autrautions à l'aide du solvant de façon à Aliminer en totalité du mélange réactionnel le premier mommère en excès.

Comme on pout done le constater d'après les formules données précédemment, les polymbres séquencés dits "polymbres séquencés mistes", selon l'invention, comportent entre chaque séquence d'homopolymère au moins uns séquence constituée par co-polymérisation du premier monombre et du second monombre. Cette séquence comme ceci a d'ailleure été indiqué peut être de lonqueur variable et dépendra avant tout de la vitesse relative de copolymérisation des monombres.

Cette séquence intermédiaire (copolymère du premier monomère et du second monomère) est indispensable pour assurer la linison entre la séquence homopolymère du premier monomère et la séquence homopolymère du second monomère.

En effet, la Société demanderesse a constaté que si l'on

diminait totalement l'excès du premier monomère et que l'on ajoutait ensuite le second monomère, il ne pouvait en aucun cas y avoir fixation de la deuxides séquence sur la première séquence et que l'on obtenait en fait un mélange de l'homopolymère du premier monomère et de l'homopolymère du second monomère.

En effet, l'addition du solvant d'extraction de la formation de l'homopolymère du premier monomère l'anctive totalement sa réactivité alors que par addition de ce même solvant après formation d'une partie du copolymère premier monomère/second monomère le polymère conserve sa réactivité et est après dès lors à assurer la lisison d'une séquence consettivée par l'homopolymère

+ D28 FTWNERRW MOOK\OSJ

15

20

()

du second monomère.

Four réaliser l'extraction du premier monomère, il importe de choisir un solvant approprié qui en aucun cas ne doit être miscible avec le solvant de polymérisation et qui de plus ne doit être un solvant du second monomère et du polymère déjà formé.

L'élimination du premier monomère après formation du copolymère premier monomère/second monomère permet donc d'éviter d'avoir au cours de la suite de la polymérisation une répartition statistique du premier monomère qui conduirait dès lors à un copolymère du type :

AA... AA-BA ...BA

sans qu'il y ait formation d'une asquence de l'homopolymère B.

Commae caci a déjà été précisé, il importe donc qu'à un
temps t le second monomère soit introduit dans le milieu réactionnel et qu'à un tomps t' le premier monomère soit éliminé.

Le temps t pout être facilement calculé par une étude cinétique préalable de la polymérisation du premier monomère et ceci pour une longueur de chaîne déterminée.

A ce sujet, on rappelle que la longueur des chaînes est déterminés par la quantité de catalyseur amployé. L'étude cinétique davra donc être étudiée avec une quantité de catalyseur permettant d'obtenir la longueur des chaînes désirée.

8i l'on désire obtenir un polymère "bi-séquencé mixte" 25 ayant 40% d'homopolymère à, 20% de copolymère à 8 et 40% d'homopolymère B, on doit tout d'abord réaliser une étude cinétique de l'homopolymérisation de à et cecl pour une longueur de chaînas déterminée, ce qui parmet de calculer par prélèvement le temps t auquel 60% de monomère à a été homopolymérisé (t ôtunt le temps a auquel 8 doit être ajouté).

De même on calcule le temps t' par une étude cinétique préalable de la copolymérisation de A et de B, le temps t' étant le temps auquel 20 % de copolymère A/B a été formé et ceci pour une longueur de chaînes déterminée (t' étant le temps auquel A 35 doit être extrait du milieu réactionnel).

Etant donné que le monomère A est extrait au temps t'
celui-ci peut être employé en excès et ceci sans inconvénient.
De même B peut être employé en excès ui on arrête la
réaction de polymérisation par un inhibiteur au temps t", ce
do temps t" correspondant dans le cas étudié à la fin de l'homopo-

20

lumérisation de 40% de monomère B.

Le temps t" pout être calculé de la même façon que t et t' par une étude cinétique préalable de l'homopolymérisation de B et ceci pour une longueur de chaînes déterminés.

7

Dans le procédé selon l'invention, il importe donc que les cinétiques d'homopolymérisation at de copolymérisation des monomères mis en jeu soient au préalable soigneusement établiss.

D'une façon générale la longueur des séquences est fonction de l'utilisation des polymères séquencés mixtes

10 Cos polymères séquencés mixtes trouvent dans la pratique une utilisation on tant qu'émulsionnants en particulier dans les émulsions eau-dans-l'muils ou huile-dans-l'eau ou comme agent de disparatom.

Ces polymères séquencés mixtes comportent en général is deux ou plusieurs séquences en plus és ou des séquences mixtes intermédiaires. Dans un mêms polymère séquencé, il est en général préférable d'avoir une séquence ou un groupe de séquences syant un caractère lipophile et une séquence ou un groupe de séquences avant un caractère hydrophile.

Farmi les monomères pouvant conduire à la formation de séquences lipophiles on peut en particulier citer : le styrène, le méthyl-é styrène, le méthacrylate de lauryle, l'acrylate de lauryle, le etéarate de vinyle, le butancate de vinyle etc...

Parmi les monomères pouvant conduire à la formation de

séquences hydrophiles on paut en particulier citer: la vinyl-2 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; la vinyl-6 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; le paradiméthylaminostyrhme, son chlorhydrate et son lactate; le méthacrylate et acrylate de (E. E diméthylamino)-2-éthanol; le méthacrylate et acrylate de (E. E diéthylamino)-2-éthylajlycol; le méthacrylate at acrylate de (E. E diéthylamino)-2-éthylajlycol; l'acrylate at acrylate de (E. E diéthylamino)-2-éthylajlycol; l'acrylate articule: l'acrylate

mide et le méthacrylumide, la m-vinyl pyrrolidone etc...

Dans le procédé selon l'invention, le premier monomère
peut être indifféremment un monomère à caractère lipophile ou
hydrophile.

La présente invention a également pour objet les polymères séquencés obtanus par le procédé selon l'invention et en particulier les "polymères séquencés mixtes" comportant à la fois au moins une séquence lipophile et au moins une séquence hydrophile. ()

 \cdot

LZ0/600 🗗

+ DZV LINNEGVN

18/05 2005 10:35 FAX

Les séquences lipophiles des polymères : séquencés mixtes selon 1'invention peuvent être représentées par la formule sui-

R est pris dans le groupe que constituent

O

(b) $-\frac{R_1}{C}$ $C = \frac{R_1}{R_2}$

R' représentant un atoms d'hydrogène

R' représentant un atome d'hydrogène ou un radical méthyle

R₁ et R₂ identiques ou différents représentant soit un atome d'hydrogène soit un radical alcoyle de 1 à 4 atomes de carbone, R₃ représente un radical alcoyle syant de 3 à 17 atomes de carbone,

R4 représente un radical méthyle ou éthyle,

 \mathbf{R}_5 représente une chaîne hydrocarbonée, saturée ayant de 4 à 18 atomes de carbone,

et R_6 représente une chaîne hydrocarbonée, saturée de 4 à 26 atomes de carbone.

120/010

→ USA FINNEGAN

16/05 2005 10:35 FAX

dans laquelle :

R" est pris dans le groupe que constituent : (a) - COOH

(a) - COOH
(b) - COO - Y - M
$$\stackrel{R^1}{\sim}$$
 R¹
(c) - COO - Y - M $\stackrel{R^1}{\sim}$, HX
(d) - COOH₂

$$(k) - \sum_{R'_2} k \zeta_{R'_2}^{R'_1} , EX$$

R" représentant un atome d'hydrogène ou

un radical méthyle

0

()

R" représentant un atome d'hydrogène

R'1 et R', identiques ou différents représentent soit un atome d'hydrogène soit un radical alcoyle inférieur 35 ayant de 1 à 4 atomes de carbons.

Y représente une chaîne hydrocarbonée saturée de 2 à 4 atomes de carbone ou une chaîne hydrocarbonée de 2 à 4 atomes de carbone interrompue par des hétéroatomes tels que l'oxygène et le soufre,

15

20

25

30

35

()

EX représente un acide minéral ou organique pris dans le groupe que constituent : l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide lactique et l'acide acétique.

Lorsque R" représente une fonction acide carboxylique, cette fonction peut être neutralisée à l'aide d'une base minérale ou organique telle que l'ammoniaque, la moneéthanolamine, la triéthanolamine, les isopropanolamines, la morpholine, l'anino-2 méthyl-2 propanol-1, l'umino-2 méthyl-2 propanediol-1,3, ou encore salifiée sous forme de sél de sodium, de potassium ou de macmésium.

Selon l'invention, les polymères séquencés mixtes sant formás d'environ 20 à 80% en poids d'un monomère lipophile et d'environ 20 à 80% en poids d'un monomère hydrophile.

Lés séquences intermédiaires, forméas du copolymère monomère lipophile/monomère hydrophile, des polymères séquencés selon l'invention représentent environ 5 à 50 % en poids du poids total du polymère séquencé formé.

La présente invention a également pour objet les compositions coamétiques sous forme d'émulsions contenant en tant qu'émulsionnant en moins un polymère séquencé mixte tel que défini ci-dessus.

Ces émulsions peuvent être soit du type "eau-dans'l'hulle" ou'hulle-dans-l'eau". C'ost la longueur respective des séquences qui détermine l'utilisation du copolymère séquencé mixte soit comme émulsionnant pour une émulsion huile-dans l'anu soit comme émulsionnant pour une émulsion eau-dans-l'hulle.

La proportion d'émulsionnants dans l'émulsion peut varier dans de très larges limites, par exemple de 5 à 20% en poids tandis que la proportion d'eau peut varier d'environ 20 à 25% en poids pur rapport au total des constituents.

En général la proportion d'émulsionnants par rapport au mélange huile + cire est au moins égale à 10%.

La proportion du mélange huile + cire par rapport au poids total de l'émulsion selon l'invention est généralement comprise entre 20 et 65 % en poids,

Conformément à cet aspect de l'invention on peut utiliser pour constituer la phase huileuse des émulaions une grande variété de produits tels que :

-des huiles hydrocarbonées, comme l'huile de paraffims, la vaseline filante, le parhydrosqualène, les solutions de cire

120/2101

+ DZV EINNEGVN

18/02 2002 10:38 EVX

()

()

microcristalline dans l'huile de paraffine et l'huile de Purcellin.

 des huiles animales ou végétales comme l'huile de cheval, la graisse de porc, l'huile d'amande douce, l'huile de callophylum,
 l'huile d'olive et l'huile d'avocat, ces huiles étant bien absorbées par la peau mais pouvant donner dans certains cas un rancissement;

 des esters saturés non rancissables et bien pénétrants comme le palaitate d'isopropyle, le syristate d'isopropyle, le palmitate d'éthyle, l'adipate de diisopropyle et les triglycérides des acides octa- et décanognes.

On pout égulement ajoutar à la phase buileuse des builes de silicone solubles dans les autres builes ou encore de l'alcool phényl-óthylique.

15 On pout, dans cortains cas, pour favoriser la rétention des huiles, utiliser des cires telles que la cire de Carnauba, la cire de Candellila, la cire d'aboille, la cire microcristallins et l'osokérite.

Commo adjuvants de la phase huileuse, on pout également 20 utiliser des alcools gras à longue châine, tels que l'alcool gras de cire d'abeille, le chalestérol, l'alcool de lanoline ou le stéarats de magnésium.

Les Smulsions selon l'invention permettent de réaliser les produits cosmétiques les plus divers, tels que crèmes hydratantes, fonds de teint, fands, crèmes fluides, brillantines, produits antisolaires, etc...

La présente invention a également pour objet un procédé de préparation d'émulsions "eau-dans-l'huile" et "huile-dansl'eur" à partir d'émulsionnants constitués par les polymères 30 séquencie définie ci-dossus.

Ce procédé de préparation est essentiellement caractérisé par le fait que, dans un premier stade, on mélange le copolymère séquencé à la phase "huile" sous forte agitation et à température d'environ 150°C, puis que, dans un deuxième stade, après avoir refroidi à une température d'environ 80°C le mélange copolymère séquencé + huile - cire, on y introduit sous agitation forte la phase "eau", additionnée ou non d'acide chlothydrique, lactique ou acétique, préalablement portée à la même température, après quoi on refroidit le mélange jumqu'à la température ambiente, cout on acétique, préalablement portée à la même température ambiente, cout on acétique, préalablement portée à la température ambiente, cout on acétique, préalablement pour la la température ambiente, cout on acétique. En fin d'opération, on peut, pour affine l'émulsion,

la passer sur un broyeur à cylindres.

Dans le but de mieux faire comprendre l'invention, on va décrire maintenant, à titre d'illustration et sans aucun caractère limitatif des exemples de préparation de polymères séquencés mixtes et donner certains exemples de compositions cosmétiques sous forme d'émulsions.

EXEMPLES DE PREFARATION DE POLYMERES EQUENCES SELON L'SEVENTION EXEMPLE. 1: Préparation du polymère séquencé 22% polyméthacrylate de diméthyle. 39,5% copolymère méthacrylate de diméthyl. 10 sminoéthyle/méthacrylate de lauryle, 38,5% polyméthacrylate de lauryle, 38,5% polyméthacrylate de lauryle.

lauryle.

()

30

Dans un ballon de 3 litres muni d'un agitateur mécanique, d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'une arrivée d'agote, d'une ampoule à introduction et d'un siphon, on introduit 25 gram-15 mes da toluême distillé. On porte alors la température du ballon à 80°C sous azote. Une fois cette température atteinte, on introduit dans le ballon 10 g de méthacrylate de diméthylaminoéthyle distillé contenant 0,1 g d'azo bis isobutyronitrile. 20 minutes après l'introduction du méthacrylate de diméthylaminoéthyle, 20 on introduit alors 5 g de méthacrylate de lauryla. On poursuit alors la polymérisation pendant 20 minutes, temps au bout duquel on introduit alors dans le ballon réactionnel 1800 cc d'eau distillée préalablement amenée à 80°C. Après introduction de l'eau, le malange est agité vigoureusement pendant environ 1 minute, 25 puis on laisse décanter et l'on soutire alors du ballon réactionnel la phass aqueuse contenant le restant de méthacrylate de diméthylaminoéthyle. De façon à éliminer la quasi totalité du méthacrylate de diméthylaminoéthyle, on lave à nouveau deux fois la phase toluénique avec la môme quantité d'eau.

Après la troisième extraction la polymérisation est alors poursuivie pandant 6 houres à 80°C.

La solution toluénique est alors évaporée à sec dans un évaporateur rotatif sons 20 mm de mercure et le résidu obtenu est lavé 3 fois à l'aide de 60 ml de pentane. Le polymère est alors séché, dissous dans 15 ml de tétrahydrofurane et précipité dans 100 ml d'eau dietillée.

Le précipité obtenu est alors séché sous vide à 60°C.
On obtient ainsi 5 g de polymère séquencé recherché,
ce qui correspond à un rendement de 30% par rapport aux monomères
de mis en réaction.

()

. 1)

Exemple 2 : Préparation d'un polymère séquencé 30% polyméthacrylate de diméthylaminosthyle; 30% copolymères méthacrylate de diméthylaminoéthyle/méthacrylate de lauryle; 40% polyméthacrylate de lauryle.

La préparation de ce polymère séquencé est réalisée selon le procédé de l'exemple 1 en partant des mêmes quantités de solvant, de catalyseur et de monomères. Toutefois l'addition du méthacrylate de lauryle doit être effectuée 25 minutes après l'introduction dans le ballon réactionnel du mélange méthacrylate de di-10 méthylamino-éthyle+ catalyseur et l'addition d'eau doit être effectuée 17 minutes après l'introduction dans le ballon réactionnel du méthacrylate de lauryle.

Après précipitation et aéchage sous vide à 60°C, on obtient le polymère séquencé recherché avec un rendement compara-15 ble à celui de l'exemple précédent.

EXEMPLE DE COMPOSITION COSMETIQUE

On prépare selon l'invention une émulsion ayant la composition suivante : - polymère séquencé obtenu selon l'exemple 1 ou 2...... 18 g

20 - esters triglycéridique des acides gras octa-et décanolique 55 g - cire microcristalline..... 3 g

- eau....... 24 g Cette émulsion est obtenue en dissolvant le polymère

dans l'huile à 70° C et en y incorporant l'eau sous forte agita-25 tion et en refroidissant le mélange tout en agitant.

Après refroidissement l'émulsion est affinée en la passant sur un broyeur à cylindres.

30

35

LZ0/910 P

+ NZV LINNEGVH

18/02 2002 10:31 EWX

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de préparation de polymères séquencés caractérisé par le fait que l'on effectue tout d'abord l'homopolymérisation partielle d'une quantité donnée d'un premier monomère en 5 présence d'un catalyseur radicalaire ou d'un catalyseur d'oxydoréduction; que l'on ajoute ensuite an mélange réactionnel une quantité donnée d'un second monomère; que l'on poursuit la réaction par copolymérisation desdits premier et second monomères; que l'on élimine ensuite du mélange réactionnel la quantité restante dudit premier monomère et qu'on achève la réaction par homopolymérisation dudit second monomère.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé par le fait qu'au cours de l'homopolymérisation du second monomère on ajoute dans le mélange résortionnal une quantité domnée d'un 15 troisième monomère; que l'en poursuit la copolymérisation du second et du troisième monomère; que l'on folimine ensuite du mélange résortionnel la quantité restante du second monomère et qu'enfin on achève la réaction par homopolymérisation du troisième monomère.
- 20 J. Procédé selon la revendication 2, caractérisé par le fait qu'au cours de l'homopolymérisation du troisième monomère en ajoute une quantité donnée d'un nouveau monomère et que l'en poursuit la réaction selon le procédé juera'à homopolymérisation de ce nouveau monomère, cette opération étant répétés autant de fois qu'on le désire dans le but d'obtenir le polymère polyséquencé que l'on recherche.
- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé par le fait que la résortion est effectuée en solution dans un solvant tel que le toluème, l'octame ou le nomane.
 - Procédé selon l'une quelonque des revendications 1 à
 caractérisé par le fait que la réaction est effectuée en masse.
- 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractéries par le fait que le catalyseur radioulaire est un catalyseur tel que l'axo-bis isobutyronitrile, le peroxyde de benroyle, l'hydroperoxyde de omène, le peroxyde d'acétyle, ou tout autre composé de ce type.
- 7. Procédé selon l'une qualcouque des revendications 1 à 5, caractérisé par le fait que le catalyseur d'oxydo-réduction est 0 un catalyseur tel que le persulfate d'ammonium, le chloxure ferreux

DB/19 369

 \odot

()

l'eau oxygénée, le bisulfite de sodium, ou tout autre composé de ce type.

9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé par le fait que l'on élimine la quantité 5 restante de monomère à l'aide d'un solvant non miscible avec le milieu réactionnel et dans lequel le monomère que l'on cherche à éliminer est soluble sans que ledit nolvant soit un solvant de l'autre monomère restant et du polymère déjà formé.

 Procédé selon l'une quelconque des revendications
 précédentes caractérisé par le fait qu'au moins un des monomères res est un monomère à hydrogène mobile;

10. Polymère séquencé obtenu en particulier selon le procédé d'une quelocnque des revendications l à 9, caractérisé par le fait qu'il comporte au moins une séquence homopolymère d'un monomère lipophile, au moins une séquence homopolymère d'un monomère hydrophile, lesdites séquences étant reliées par au moins une séquence intermédiaire formée du copolymère monomère lipophile/ monomère hydrophile.

11. Polymare séquencés selon la revendication 9, caracco térisé par le fait qu'au moine une des séquences lipophile et hydrophile est formé à partir d'un monomère à hydrogène mobile.

12. Folyabre séquencé selon l'une quelcomque des revendications 10 et 11, caractérisé par le fait que la séquence lipophile répond à la formule suivante :

dans laquelle :

R' représentant un atome d'hydrogène ou un radical méthyle

R1 et R2 identiques ou différents représentant soit un atome d'hydrogène soit un radical alcoyle de 1 à 4 atomes de 10 carbone,

R₃ représente un radical alcoyle ayant de 3 à 17 atomes de carbone,

R, représente un radical méthyle ou éthyle. R_s représente une chaîne hydrocarbonée, saturée ayant

de 4 à 18 atomes de carbone, R6 représente une chaîne hydrocarbonée, saturée de 4 à

26 atomes de carbone. 13. Polymère séquencé selon l'une quelconque des reven-

dications 10 et 11 caractérisé par le fait que la séquence hydro-20 phile répond à la formule suivante :

dans laquelle :

R" est pris dans le groupe que constituent :

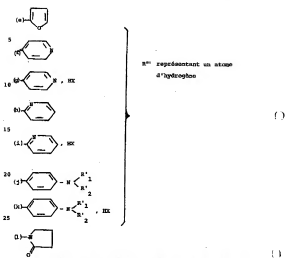
(b) $-\cos - y - N \frac{R^{1}}{R_{2}}$ (c) $-\cos - y - N \frac{R^{1}}{R_{2}}$, HX

(d) - COONE,

35

0

()



30 R'₁ et R'₂ identiques ou différents représentant soit un atoms d'hydrogène soit un radical alcoyle inférieur ayant de 1 à 4 atoms de carbons.

Y représents une chaîne hydrocarbonée saturée de 2 à 4 a atomes de carbone ou une chaîne hydrocarbonée de 2 à 4 atomes de 35 carbone interrompue par des hétéroatomes tels que l'oxygène et

le soufre, EX représente un acide minéral ou organique pris dans le groupe que constituent : l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide lactique et l'acide acétique.

40

\$ 018/051

+ NZV LINNEGVN

18/02 S002 10:38 EVX

15

25

30

 \bigcirc

()

- 16. Polymbre selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la séquence hydrophile se présente sous forme neutralisée à l'aidé d'une base minérale ou organique lorsque R" représente uns fomation acide carboxylique libre.
- 5 15. Folymbre selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la séquence hydrophile se présente sous forme d'un sel pris dans le groupe que constituent les sels de sodium, de potussium et de magnésium, lorsque R* représente une fonction acide carboxylique libre.
 - 16. Polymbre selon la revendication 12, caractárisé par le fait que la séquence lipophile étrive de l'homopolymérisation d'un momomère lipophile pris dans le groupe que constituent le styrème, le méthyl-é styrème, le méthyl-é styrème, le méthyl-é tyrème, le méthyl-é tyrème, le méthyl-é tyrème, le méthyl-é tyrème, le styrème, le styrème, le méthyl-é tyrème, le méthyl-é tyrème, le styrème, le méthyl-é tyrème, le méthyl-é tyrème de lauryle, le méthyl-é tyrème de lauryle de lauryle, le méthyl-é tyrème de lauryle de
 - 17. Polymbre selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la séquence hydrophile dérive de l'hosopolymérisation d'un monomère hydrophile pris dans le groupe que constituent la vinyl-2 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; la vinyl-4 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; le paradiméthylaminostyrème, son chlorhydrate et son lactate; le méthacrylate et acrylate de (F,N diméthylamino)-2 éthanol, le méthacrylate et acrylate de (F,N diéthylamino)-2 éthanol, le méthacrylate et acrylate de (F,F diéthylamino)-2 éthylglycol; l'acide acrylique;
 - l'acrylamide et le méthacrylamide; et la M-vinylpyrrolidone.

 18. Polymère selon l'une quelcomque des revendications
 lo à 17, caractégies par le fait qu'il comporte environ 20 à 80%
 en poids du monomère lipophile et environ 20 à 80% en poids du monomère hydrophile.
 - 19. Polymère selon l'una quelconqua des revendications 10 à 18, caractérisé par le fait que la efiquence intermédiaire copolymère monomère lipophile/monomère hydrophile représente environ 5 à 50% en poide du poids total du polymère séquencé.
 - 20. Composition commétique sous forme d'émulsion du type "eau dans l'huile" on "huile dans l'euu", caractérisée par le fait qu'elle contient en tant qu'émulsionnant au moins un polymère séquencé selon l'une quelconque des revendications 10 à 19.
 - 21. Composition selon la revendication 20, caractérisée par le fait que la proportion d'émulsionnant dans l'émulsion est comprise entre 5 et 20% en polds.

-les huiles hydrocarbonées comme l'huile de paraffine, de la vaseline filante, du perhydrosqualène, des solutions de cire microcristalline dans des huiles et l'huile de Purcellin,

-16s huiles animales ou végétales comme l'huile de cheval, la graisse de porc, l'huile d'amande douce, l'huile de callo-10 phylum, l'huile d'olive et l'huile d'avocat,

-les esters saturés non rancissables et pénétrants comme le palmitate d'isopropyle, le myristate d'isopropyle et le palmitate d'éthyle, l'adipate de diisopropyle et les triglycérides des acides octa et décamologue.

23. Composition selon la revendication 22, caractérisée par le fait que la phase "huile" contient également une cire prise dans le groupe que constituent la cire de Carnauba, la cire de Candellila, la cire d'abeille, la cire microcristalline et l'osokérite.

20 27 Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle contient en outre tout adjuvant cossétique conventionnel et se présente sous forme de crèmes hydratantes, de fonds de teint, de fards, de crèmes fluides, de brillantines et de produits antisolaires.

25. 28. Procédé de préparation d'una émulsion sau-dans-l'huile° ou "huila-dans l'eau", selon l'une quelconque des revendications 20 à 27, caractérisé par la fait qu'après avoir mélangé le polymère séquencé à la partie "huila" à une température de 150°C, on ajoute sous agitation à co mélange porté à 80°C, la partie "sau" elle-même préalablement réohauffée à une tempéra-

partio "eau" elle-méss préalablement réchauffée à une température d'environ 80°C et qu'enfin on refroidit le mélange jusqu'à température amblante, tout en agitant.

29. Procédé selon la revendication 28, caractérisé par le fait que la partie eau est additionnée d'acide pris dans le groupe que constituent l'acide acétique, l'acide lactique et l'acide chlorhydrique.

30. Procédé selon l'une quelconque des revendications 28 et 29, carectérisé par le fait qu'en fin d'opération l'émulsion est passée sur un broyour à cylindres pour l'affiner.

60

5

120/1202

→ D2V LINNERVN